# 云南、广西树鼩乳酸脱氢酶 (LDH) 同功酶的比较研究

季维智 邹如金 杨上川 (中国科学院昆明动物研究所 及长类学联合实验室)

#### 摘 要

本文利用同功酶丙烯酰胺圆盘电泳技术,研究了云南昆明、广西南宁和瑶山树鹛的乳酸脱氢酶(LDH)同功酶和种群关系。对三种树脂的六种组织(心、肝、肺、脾、肾和肌肉)的LDH 作了比较分析,其酶谐表现了组织的异质性,但无性别的差异。 不同产地的树鼩的LDH间功酶酶谐也出现一定的差异,与有关形态分类的研究结果一致。昆明、南宁和瑶山树鼩似应为三个亚种。

**关键词**:树鼩,乳酸脱氢酶,同功酶

树胸是一类攀缘型的小型哺乳动物。长期以来由于系统分类地位的争议 而 引 人 注 目,近年来有人提出树胸既不是食虫目 (Insectivora) 也不是灵长目 (Primates),而是一独立的树胸目 (Scandentia) (Corbet and Hill, 1980, Honcki et al., 1982)。

我国的树鼩主要分布于云南、贵州、四川、广西和海南岛等省,为一个种 Tupaia belangeri (王应祥, 1987; Allen, 1983; Dene et al., 1938)。有关它的亚种分化则存在不同意见。Allen (1938)把我国的树鼩整理为三个亚种, Ellerman Morrison-Scott (1951)根据Osgood (1932)的观点主张为两个亚种, 王应祥 (1987)则认为有六个亚种, 其中分布于云南昆明、广西南宁和瑶山的树鼩为三个 亚种, 滇南 亚种 (Tupaia belangeri yunalis)、越北亚种(T.b. tonquinia)和瑶山亚种(T.b. yaoshanensis)。

利用同功酶来研究细胞分化过程中的基因作用机理以及生物群体的遗传进化规律,已引起了人们的广泛兴趣。自Hunter 和 Markert(1957)以来,发现LDH同功酶大量存在于不同的组织器官,其四聚体的数目和活性有很大差异,是基因的生化表现型 (Shaw and Prasad, 1970, Wilson et al., 1973)。因此同功酶可以作为各组织器官特异性的重要标志。利用同功酶在各物种,种群上的特异表达进行生物分类的研究,也是对传统

本文1989年7月17日收到,同年10月28日修画。

分类学的重要补充。本文对昆明、南宁和瑶山树鼩的 LDH 同功酶进行了分析比较,其目的在于了解这三种树鼩组织的同功酶谱以及它们之间的异同,为讨论它们的分类地位以及各器官组织中的特异性提供依据。

### 材料和方法

- 1.组织匀浆的制备,13只采自昆明、南宁和瑶山的树鼩(活体),其中堆性 8 只,雄性 5 只,体重120—170 g (表 1);在冰上解剖,摘取心脏、肝脏、肾脏、脾脏、肺和肌肉(取自树鼩大腿)六种新鲜组织各0.5—0.8 g,分别置于冷磷酸缓冲液(4°C 0.1 M pH7.0)或生理盐水中洗去粘附血液并剪碎,放入玻璃匀浆器中在冰浴中进行匀浆。缓冲液的比例 为 1:5 (重量/体积)。匀浆液 4°C,45,000 g 离心30分钟,取上清液,每40μ1分装于一只安瓿中、-25°C储藏待用。
- 2.电泳,采用聚丙烯酰胺圆盘凝胶电泳 (PAGE) 法。根据Davis (1964) 方法制备 6.6%分离胶和2.5%浓缩胶 (见表 2)。酶加样量为30微升。电报缓 冲 系 统 为 pH8.3 Tris- 甘氨酸缓冲液。采用 DY-74 I 型恒流稳压电泳仪。电压240V,电流 3 mA/管,在 4°C冰箱内电泳约120分钟,直至溴酸兰示踪剂泳动至距原点 5 厘米处。

表1 研究材料

		- 4, 22	100 101	
树鼩号	性别	体重(克)	体色	产地
1~3	우	120~141	体背	云南昆明
4, 5	o*	123, 147	視色	云南昆明
6 ~ 8	<u>-</u> P	144~174	体背	广西南宁
9, 10	ď	167, 172	褐黄	广西南宁
11, 12	우	131, 144	体背	广西瑶山
13	o*		褐红	广西瑶山

表2 胶的配制

贮液	100毫升溶液	中含量	pН	溶液混合比
	1 当量盐酸	48m]		分离胶
A	Tris	36.3g		A:B:C:水=
	TEMED	0.23ml		1:2.4:3.9:3.8
T1	丙烯酰胺	30g	8,8	凝胶浓度6.6%
В	甲叉丙烯酰胺	0.8g		
С	过硫酸胺	0.14g		
	1 当量盐酸	48ml		浓缩胶
D	Tris	6g		D:E:F:C =
	TEMED	0.46ml		1:2:1:4
ъ.	丙烯酰胺	10g	6.7	凝胶浓度2.5%
E	甲叉丙烯酰胺	2.5g		
F	進 棚	40g	-	

- 3.染色,参照Markert 和 Massaro (1966) 方法。
- 4.电泳扫描,使用岛津 VU—910 光密度扫描仪,波长λS 630nm,记录纸速度为同步扫描。
  - 5. 迁移率 相对迁移率 (Rf) 的计量为

Rf = 原点到色带前沿的距离 原点到溴酚蓝色带的距离

#### 结 果

云南昆明、广西南宁和瑶山的13只树胸的心脏、肝脏、肺、脾脏、肾脏和肌肉等 6 种组织的 LDH 同功酶的电泳均显带,谱带显色清楚,迁移率稳定,重复性强,表现了组织的特异性,但无性别差异(图 1 — 3)。不同产地的树胸各组织的 LDH 同功酶谱也表现了一定的差异(图 4)。电泳扫描的结果与酶谱一致。

昆明树胸肝脏、脾脏、肾脏和肌肉的 LDH 同功酶都显示出 5 条带,心脏 4 条带,肺仅 3 条带(图 1)。南宁树鼩的肝脏、肺脏、脾脏和肌肉的 LDH 同功酶有 5 条带,心脏和肾脏只有 4 条带(图 2)。瑶山树鼩各组织的 LDH 同功酶谱带变化较大,肺和肌肉为 5 条带,心脏和肝脏只有 4 条带,脾脏为 6 条带,肾脏则为 7 条带(图 3)。三种树鼩相同组织间的比较如图 4 I — VI 和表 3。

- 1.心脏 三种树鼩心脏的 LDH 同功酶谱带都是 4 条,其迁移率和谱带着色深浅都十分相似(图 4 I;表 3)。
- 2.肝脏 昆明树鼩和南宁树鼩肝脏的 LDH 同功酶谱为 5 条带,瑶山树鼩仅 4 条,它们的迁移率和着色深浅都不同(图 4 I,表 3)。

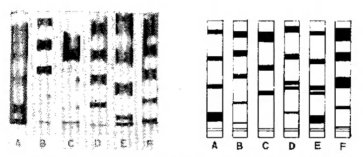


图 1 云南昆明树黝(滇南亚科 T. b. yunalis) 六种组织 LDH 同功酶阻谱 A:心脏。B:肝脏,C:肺,D:脾脏,E:肾脏。F:肌肉。 电泳围译仪表现了不同组织器官的差异,而无性别差异

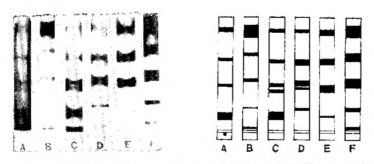


图 2 广西南宁树鹬(越北亚种T. b. toquinia) 六种红织LDH同功酶图谱 A:心脏, B: 肝脏, C:肺, D; 脾脏, E:肾脏, F:肌肉。 电泳图谱仅表现了不同组织器官的差异, 而无性别差异

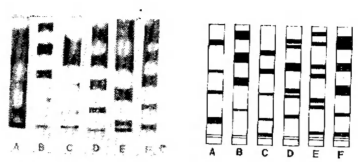
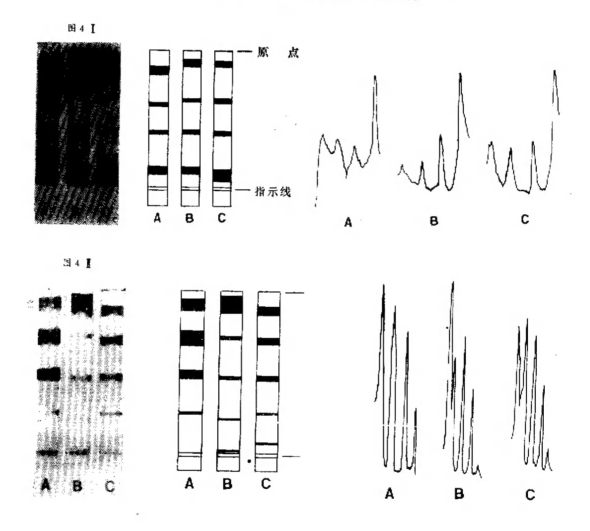
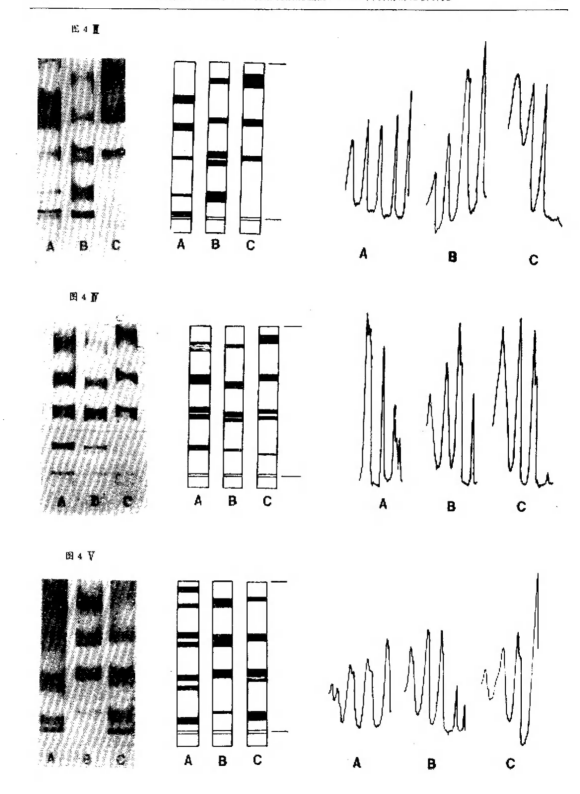


图 2 广西端山树鼩(瑶山亚种T. b. yaoshanensis) 六种组织LDH同功酶图谱 A: 心脏, B: 肝脏, C: 肺, D: 脾脏, E: 肾脏, F: 肌肉。 电泳图谱仅表现了不同组织器官的差异, 无性别差异。





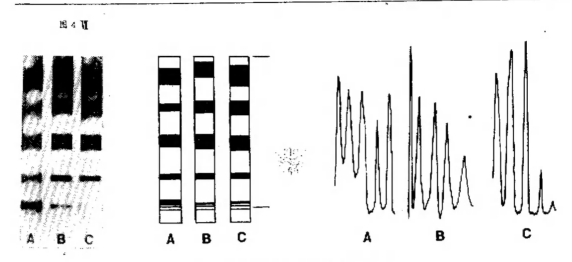


图 4 三种树酮六种组织LDH同功酶谱的比较

I: 心脏困诺, I: 肝脏困诺, I: 肺困语, V: 降脏困语, V: 肾脏阻谐, V: 肌肉困语。 A: 瑞山亚种T. b. yaoshanensis, B: 越北亚种T. b. toquinia, C: 滇南亚种T. b. yunalis.

- 3.肺 南宁和瑶山树鼩肺的 LDH 同功酶谱带为 5 条,但它们的迁移率和谱带着色深浅十分不同,云南树鼩的肺的 LDH 同功酶谱带仅 3 条(图 4 1,表 3)。
- 4. 脾脏 昆明和南宁树鼩的脾脏的 LDH 同功酶谱均表现 5 条带其迁移率相似,而 瑶山树鼩脾脏的 LDH 同功酶的谱带有 6 条,与上述两种树鼩比较,其迁移率,谱带着 色深浅不尽相同(图 4 N ,表 3 )。
- 5.肾脏 三种树鼩肾脏的LDH 同功酶表现出的酶谱完全不同,昆明树鼩的 LDH同功酶谱带是5条,南宁的是4条,而瑶山的达7条之多。其迁移率和谱带着色深浅也不相同(图4 V.表3)。
- 6.肌肉 三种树鼩肌肉的 LDH 同功酶的谱带都是 5 条,迁移率,谱带着色深浅等表现的特征十分相似(图 4 VI;表 3)。

## 讨 论

同功酶与决定生物性状遗传的基因有密切关系。LDH 同 功酶是了解得最清楚的一种调节NAD (烟酰胺腺嘌呤双核苷酸)与NADH (NAD的还原型)的比例的一种糖代谢的关键酶,也是比较生物化学研究和研究基因遗传进化的理想蛋白质。它是由二类亚基 (α、β亚基)排列组合而成的四聚体杂交分子,组成五种同功酶,电泳图谱表现为5条带。鉴于 LDH 的分子构型受基因所控制,而且在各种生物体内表现出 明 显 的 种类特异性和组织器官特异性,所以已被广泛用来作为鉴别生物种类别的遗传 标 志 之一 (Markert and Moller, 1959, Kaplan et al., 1960)。

我们的实验结果表明,云南昆明,广西南宁及瑶山的树鼩的 6 种组织器官的LDH同功酶除心脏和肌肉外(图 4, I, W),肝脏、肾脏、脾脏和肺无论在酶谱或各区带显

表 3 三种树酚LDH同功酶比较

		భ		軍		益		盐		李		肌 均
	<b>西</b> 特数	Rf	隆特数	Rf	诉告数	Rf	<b>液</b> 株 株 株	Rf	路特数	Rf	诸带数	Rf
		L1:0.067		L1:0.094		L1:0.074		L 1:0.060		L1:0.102		L 1:0,065
古美田城		L2:0.348		L.2:0.287		1.2:0.287		L 2:0.330		L2:0.357		L2:0,198
	4	L3:0.587	и¢	L3:0.514	673	L3:0.608	ĽЭ	L 3: 0.561	ıs	L 3:0.592	ເກ	L3:0.537
(※自居順)		L4:0.872		L4:0.737				1.4:0.616		L4:0.650		L4:0.780
				L 5:0.953				L s:0.863		L5:0.882		L5:0.974
		L 1:0.063		L1:0.031		L1:0.108		L 1:0.122		L1:0.111		L 1:0.043
林州川湖		L2:0.355		L2:0.278		1,2:0.367		L2:0.379		1,2:0.368		L2:0.302
	4	L3:0.582	иs	L3:0.523	ĸ	L3:0.584	ĸ	L3:0.583	4	L s:0.596	Ŋ	L3:0.524
(米自居宁)		L4:0.852		L4:0.782		L4:0.639		L.4:0.625		L4:0.882		L 4:0.761
				Ls:0.976		L5:0.810		L 5: 0.836				L 5:0.980
***	1	L 1:0.117		L 1:0.047		L1:0.228		L1:0.111	i	L1:0.040		L 1:0.083
i i		L2:0.160		L2:0-245		L2:0.407		L2:0.153		L 2:0.157		L2:0.326
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		L3:0.584		L3:0.488		L3:0.618		L \$:0.333		L 3:0.355		L3:0.524
	4	L4:0.852	4	L4:0.737	ıC	L4:0.861	9	L4:0.552	2	L4:0.419	ıc	L4:0.785
1						L s: 0.975		Ls:0.601		L5:0.634		L 5:0.959
(田寒田米)								L.6:0.812		L 6:0.712		
										L7:0.929		

示的酶活力都存在较大的差异(图 4, I、 I、 I、 V、 V; 表 3)。似与王应样(1987)的形态分类结果一致。说明 LDH 同功酶电泳在树鼩的系统分类上有一定的参考价值。上述三种树鼩属于三个不同亚种,即滇南亚种( $Tupaia\ belangeri\ yunalis),越北亚种(<math>T.\ b.\ toquinia$ )和瑶山亚种( $T.\ b.\ yaoshanensis)。这三个亚种中较为特殊的是瑶山亚种的肾脏和脾脏的 LDH 同功酶谱显示出 7 条和 6 条带,超过单一由 A 基因和 B 基因控制的 <math>\alpha$ 、  $\beta$  两种亚基可能形成的四聚体种数( $B_4$ 、 $A_1B_3$ 、 $A_2B_2$ 、 $A_3B_1$ 、 $A_4$ )。这可能是重复基因在肾和脾中表达,表现祖征。由此可排测瑶山亚种与越北亚种相距较远,而后两者相距较近。

这三个亚种的 LDH 同功酶谱(图 1 — 3)在 3 至 7 条之间,扫描结果与之一致。这种情况称为酶谱多样性,这在其他动物的 研究 中 也 有 报 道(罗莉中等,1982,杨 玉华,1983,熊 全 沫等,1985,Shaw and Prasad,1970,Wilson et al., 1973,Yamamura, 1979)。关于这种LDH同功酶多样性存在两种解释。(1)遗传的,包括 多基因位点和一个位点上的复等位基因(即群 体 杂 合 子)。Markert(1975a, b)提 出,在活细胞中,有不同的原理能产生任何一种酶的多分子形式。例如在基因的复制过程中,每一个拷贝都可能由于突变而产生差异,从而产生与原来酶分子有所不同的酶分子。 LDH 同功酶的亚单位至少有三种结构为其编码。(2)后生形式,即转译后的蛋白质修饰(Markert,1975a,b,Harris,1975,Yamamura et al., 1979)。这种解释认为,在正常的亚单位转译后,由于二硫键桥,氢键及多肽键间各种形式的相互作用,可以改变酶的三维空间结构,达到后生形式的修饰。从而造成同功酶谱的多样性。

有关我国树鼩 LDH 同功酶的研究尚未见报道,故无法进行比较。

#### 参考文献

王应祥 1987 中国树鼩分类研究。动物学研究 8(3):213-228。

罗莉中等 1982 金鱼乳酸脱氢酶的同功酶的发生遗传学研究 【鲫鱼和红龙睛金鱼各组织器官乳酸脱氢酶的同功酶的比较。遗传学报 9(5):375-380。

杨玉华 1983 我国大蟾蜍 (Bufo bufo) 三个亚种的C带 Ag-NOR及血清 蛋白、乳酸脱氢酶 (LDH) 同功酶电泳的比较研究。两栖爬行动物学报 2(1):1-9。

据全沫 夏盛林 1985 中国胭脂鱼同功酶的研究。动物学报 37(1):20-27。

Harris, H. 1981 (沈若谦等译) 人类生化遗传学原理。科学出版社 19-56。

Allen, G. M. 1938 Mammals of China and Mongolia. Part. I, New York; Amer. Mus. (Nat. Hist.) Davis, B. J. 1964 Disc electrophoresis-11 method and application to human serum proteins. Ann. N. Y. Acad. Sci. 121, 404.

Ellerman, J. R. and Morrison-Scott, T. C. S. 1951 Checklist of Palaearctic and Indian Mammals. Brit. Mus. (Nat. Hist.)

Hunter, R. L. and Markert, C. L. 1957 Scince, 125:3261:1294-1295

Kaplan, N. O. et al. 1960 Molecular heterogeneity evolution of enzymes. Science. 131:392-397.

Markert, C. L. et al. 1975a Evolution of a gene: Multiple gene for LDH isozymmes provide a model of the evolution of gene structure, function and regulation. Science, 189, 102-114.

Markert, C. L. 1975b Isozymes. I, I, Y. Academic press, New York, San Francisco, London.

Markert, C. L. and Massaro, E. J. 1966 In vitro hybrization of lactate dehydrogenenase in the proesence of arsenate and nitrationa.

Markert, C. L. and Moller, F. 1955 Multiple forms of enzymes; Tissue ontogenetic and species... specific patterns. *Proc. Natl. Acad. Sci.* USA 45:753-763.

Osgood, W. H. 1932 Mammals of the Kelleye-Roosevelts and Delacoyr Asiatic expeditions. Field Mus. Nat. Hist. Publ. Zool. Ser., 18:193-339.

Shaw, R. C. and Prasad, R. 1969 Starch gel electrophoresis of enzymes a compolation of recipes. Biochem. Genitics, 4:297-320.

Wilson, F. R. et al. 1973 Comp. Biochem. Physiol. 46B: 105-116.

Yamamura, K. I. et al. 1979 J. Exp. Zoll. 208:271-280.

# A COMPARATIVE STUDY OF LACTATE DEHYDROGENASE (LDH) ISOZYMES IN YUNNAN AND GUANGXI TREE SHREWS

Ji Weizhi\* Zou Rujin Yang Shangchuan (Joint Laboratory of Primatology, KIZ & YNLPC)

\*Kunming Institute of Zoology Academia Sinica Kunming, Yunnan

The People's Republic of China

Using the method of electrophresis, the lactate dehydrogenase (LDH) and population relationship of Yunnan and Guangxi tree shrews is studied by isozyme analysis. There are diverged in their tissues and also in different animals inhabit in different place, but no electrophoretic difference observed between males and females for the analysis of LDH isozyme in the six tissues (heart, liver, lung, spleen, kidney and muscle). The results suggested that these tree shrews are three subspecies which confirm some reports on morphology tudy in tree shrews.

Key wrods. Tree shrews, Lactate dehydrogenase (LDH), Isozyme